INDUCTION OF IMMUNOLOGICAL RESISTANCE

Publication number: JP53121943 1978-10-24

Publication date:

DEBITSUDO HAABEI KATSUTSU

Inventor: Applicant:

KATZ DAVID HARVEY

Classification:

- international:

A61K39/00; A61K39/35; A61K39/36; A61K38/11;

A61K39/00; A61K39/35; A61K38/10; (IPC1-7):

A61K37/02

- european:

A61K39/00D4; A61K39/35; A61K39/36

Application number: JP19780011053 19780202 Priority number(s): US19770764586 19770203 Also published as:

US4191668 (A1) NL7801220 (A) GB1599454 (A) FR2379287 (A1) DE2804457 (A1)

more >>

Report a data error here

Abstract not available for JP53121943

Abstract of corresponding document: US4191668

Immunosuppressive agents which are conjugates of an antigen linked to a D-glutamic acid:D-lysine copolymer are disclosed. Also disclosed are methods of preparing the conjugates and therapeutic methods for inducing immunological tolerance to antigens.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(9)日本国特許庁

公開特許公報

1) 特許出願公開

昭53—121943

§Int. Cl.² A 61 K 37/02

21特

識別記号 ABC ABF ⇔日本分類30 G 19630 H 211

30 H 23

庁内整理番号 6617-44 5727-44

5727 - 44

43公開 昭和53年(1978)10月24日

発明の数 3 審査請求 有

(全 15頁)

54免疫学的耐性の誘発

願 昭53-11053

②出 願 昭53(1978)2月2日

優先権主張 珍1977年2月3日祭アメリカ国

(US)@764586

70発 明 者 デビッド・ハーベイ・カツツ アメリカ合衆国カリフオルニア 州92037ラジョラ・ラジョラランチョロード(番地なし)

独出 願 人 デビッド・ハーベイ・カツツ アメリカ合衆国カリフオルニア 州92037ラジョラ・ラジョララ ンチョロード(番地なし)

%代 理 人 弁理士 小田島平吉

明 細 電

1 発明の名称

免疫学的耐性の誘発

- 2 特許請求の範囲
- 1. D グルタミン酸: D リジン共復合体と 抗原との複合体を含有して成る、抗体反応の抑制 により抗原に対する特異的免疫学的耐性を誘発させることができる治療学的免疫抑制剂。
- 2 該抗原がアレルゲン又は自己抗康である特許の必要のでは、
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
 ・
- 8 較抗原がペンジルペニシロイル、インシュリン、オパルブミン、ラクトアルブミン、ペルムダー草花粉、アモシー草花粉、果樹園草花粉、及び草花粉の組合せ、サワギク花粉、サワギク抗原を、棒の木花粉、蜂毒液、馬痢胃、猫上皮、ハッドドックハウスダストダニ、クリサンテムムロイカンテムム、アルテルナリアテヌイス、トリブシ

ン、キモトリブシン、ドライロット、パン酵母、 破傷風トキソイド、ジフテリア母素、フイチン及 びその誘導体から成る群より選ばれたアレルゲン である特許請求の範囲第2項記載の免疫抑制剤。

- 4 該抗原がインシュリン、核成、オリゴデオキシスクレオチド、チログロブリン、甲状線細胞表面又は細胞質、頭頂細胞、副腎細胞、表面細胞、衛荷膜細胞、基礎膜細胞、赤色細胞接面、小板細胞長面、筋肉細胞、胸腺筋様細胞、ミトコンドリア、分泌管細胞、デオキシリが核酸タンパク質、アセチルコリン受容体物質、及びその酵涕体から成る群より過ばれた自己抗原である特許翻求の範囲第2項配数の免疫抑制剤。
- 5. 該共重合体が約84000~64000の 分子量及び約60:40のグルタミン酸:リジン モル比を有する特許額求の範囲第1項記載の免役 抑制剤。

特開昭53-121943(2)

6. 該抗原がベンジルペニシロイル又はその誘導体である特許請求の範囲第8項記載の免疫抑制剤。

7. 形成された眩視合体が少なくとも40:8 のペンジルペニシロイル又はその誘導体対共重合体のモル比を有する特許請求の範囲第6項記載の 免疫抑制剤。

- 8. 該抗原がインシュリンである特許請求の頑囲第8項配破の免疫抑制剤。
- 9. 該抗原がサワギク抗原Eである特許翻求の の囲第8項記載の免疫抑制剤。
- 10. 抗原に対して特異的な免疫学的創性を終発する治療を必要としている個体において抗原に対する特異的な免疫学的創性を誘発する治療学的方法において、有効な免疫学的耐性形成量のD-グルタミン酸:D-リジン共重合体と該抗原との複合体を該個体に投与することを特徴とする方法。

<u>-` a -</u>

びその誘導体から成る群より選ばれた アレルゲン である特許 翻求の範囲第11項配載の方法。

13 該抗原がインシュリン、核酸、オリゴデオキシヌクレオチド、チログロブリン、甲状線 細胞 表面 又は細胞質、頗頂細胞、副腎細胞、表面細胞、循過膜細胞、基礎膜細胞、赤色細胞表面、小板細胞表面、筋肉細胞、胸腺筋膜細胞、ミトコンドリア、分泌管細胞、デオキシリが酸タンパク質、アセチルコリン受容体物質、及びその誘導体から成る群より過ばれた自己抗原である特許部求の範囲第11項配収の方法。

14 該共協合体が約84000~64000 の分子量及び約60:40のグルタミン酸:リジンモル比を有する特許額求の範囲第10項配成の 方法。

1.5. 販抗原がペングルペニシロイル及びその 勝導体である特許請求の範囲第12項記数の方法。 1. 抗原に対して特異的な免疫学的耐性を誘発する治療を必要としている個体において抗原に対する特異的な免疫学的耐性を誘発する治療学的方法において、有効な免疫学的耐性形成盤のD-グルタミン酸:D-リジン共直合体と転抗原との複合体を眩個体に役与することから成り、その誤眩抗原がアレルゲン又は自己抗原であることを特徴とする方法。

12 該抗原がペンジルペニシロイル、インシュリン、オバルブミン、ラクトアルブミン、ベルムダー草花粉、アモシー草花粉、果樹園草花粉、及び草花粉の組合せ、サワギク花の、サワギク抗原足、棒の木花粉、蜂毒液、爆解層、猫上皮、ハッドドンクハウスダストダニ、クリサンテムムロイカンテムム、アルテルナリアテヌイス、トリブンン、キモトリブシン、ドライロント、パン降母、破傷風トキソイド、ジフテリア毒素、フィチン及

- 4 -

16. ベンジルベニシロイル又はその誘導体対 共重合体のモル比が少なくとも40:1である特 許額求の範囲第15項記載の方法。

17. D - グルタミン酸:D - リジン共重合体とアレルゲン又は自己抗原である抗原と複合体を含有して成る治療学的免疫抑制剤を製造する方法において、約84000~64000の平均分子量及びグルタミン酸:リジンのモル比約60:40を有するD - グルタミン酸:D - リジン共重合体を抗原と反応させる工程を含むことを特徴とする方法。

18. 該反応組合物を約10-12のpHC維持する特許報求の範囲第17項記載の方法。

19. 該抗原がペンジルペニシロイル、インシュリン、オパルブミン、ラクトアルブミン、ペルムダー草花粉、アモシー草花粉、米樹園草花粉、及び草花粉の組合せ、サワギク花粉、サワギク抗

特開昭53-121943(3)

原 B、 様の木花粉、蜂毒液、蛇毒液、馬顱根、 笛 上皮、ハッドドックハウスダストダニ、クリサン テムムロイカンテムム、アルテルナリアテヌイス、 トリブシン、キモトリブシン、ドライロット、バ ン酵母、破傷風トキソイド、ジフテリア毒素、フ イチン及びその誘導体から成る群より選ばれたア レルゲンである特許請求の範囲第17項記載の方 法。

20. 該抗原がインシュリン、核酸、オリゴデオキシヌクレオチド、チログロブリン、甲状線細胞表面又は細胞質、頭頂細胞、副腎細胞、炭面細胞、基礎膜細胞、赤色細胞接面、小板細胞表面、筋肉細胞、胸線筋膜細胞、ミトコンドリア、分泌管細胞、デオキシリポ核段タンパク質、アセチルコリン受容体物質、及びその誘導体から成る併より選ばれた自己抗原である特許納求の範囲第17項記載の方法。

- 7 -

8 [発明の詳細な説明]

Dグルタミン酸:リジン共取合体に結合した抗原の複合体(conjugates)である免疫抑制剤(immunosuppressive agents)が開示されている。との複合体の製造方法及び抗原に対する免疫学的耐性を誘発する治療学的方法もまた開示されている。

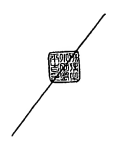
本発明は抗原に対する個体の免疫学的耐性
(immunological tolerance)を誘発するのに
好適を複合体に関する。との複合体は特異的抗原
に対する抗体の産生を抑制するととにより機能する。抗原とは、個体中に導入されるとその個体に
よる抗体の産生を引き起としそしてとれらの抗体
と特異的に反応する巨大分子であると定義される。

免疫系統を含んで成る器質、細胞及び分子の基 酸的极能は異物 (foreign substances)を認知し そしてそれを体から除去することである。これら 21. 該アレルゲンがペンジルペニシロイル又はその誘導体である特許請求の範囲第19項配数の方法。

22 形成された複合体が、少なくとも40: 1であるペンジルペニシロイル又はその誘導体対 共重合体のモル比を有する特許請求の範囲第21 項記載の方法。

23. 該抗原がインシュリンである特許請求の 範囲第19項配数の方法。

2.4. 該抗原がサワギク抗原Eである特許請求 の範囲第19項記載の方法。



- 8 -

の異物は、との異物と該異物に応答して強生される流体との間の反応により除去される。一般に、との機能は効果的に且つ宿生を書することなく達成される。しかしながら、或る場合においては、たとえば制御されない反応(アレルギー疾患)又は異常反応〔自己免疫疾患(autoimmune diseated))の如き病原性疾患をもたらし得る障害が起ことがある。とれらの両疾患の発病学は環境的抗原(allergene)又は自己抗原(self-antigene)に対する抗体の産生に直接又は間接に関係している。更に、免疫系統の機能は異物を認知し且つ除去することであるので、違伝的に同一でない(即ちallogenie)受容体個体へ供与体から健康な組織及び器官を移植することはアログラフト(allografi)反応の故に達成することが困難である。

個体は抗原との接触(及びそれに対する抗体の

産生)の結果として変化した状態 (altered state) を経験するならば、その抗原又は構造的に同様な 物質とのその後における接触は病理学的反応を勝 発する。かかる個体は1種又はそれより多くの特 契的反応誘発性 (reaction-provoking)抗原化関 して過敏性 (hypersensitive)であると言われる。 とれらの個体が適当な抗原を吸入又は摂収すると き、顕著な且つ共通の発現には枯草熱(hay)で fever)、端息 (asthma)又は蓋麻診 (hives)が包 含される。との形態のアレルギー ("atopy")を発 現させる傾向は遺伝性である(hereditable)。

抗原に対する個体の最初の抗体反応は後におけ る泰錫により誘発される反応よりは小さいそして いくらか異なつた抗体反応を誘発する。抗原に対 する最初の暴露は第一次 (primary)反応を形発す る。第一次反応における抗体水準がもはや検出さ れ得ない点まで下がつた後同じ抗原とのその後に

- 1 1 -

接触はIgE抗体の架橋を誘発するととができる。 との架橋は化学的中介体を放出する乳腺及び好塩 指体の脱類粒化を引き起としそして先に述べたす。 レルギー反応の発現を生ぜしめる。

アトピーの発現は細胞に結合した((0E)抗体 の産生に依存しているが、免疫系統にとつて重要 な他の種類の抗体は【gG毺である。とれらの【gG 抗体は循環抗体 (circulating antibody)又はブ ロッキング抗体 (blocking antibody)と目われ る。loG抗体は抗原と組合わせることもできる。 との組合せは、抗原が細胞に結合した【gEと反応 する能力をプロツキングし、次いで【gE钪体を架 儲することによつて抗原を不括性化させることが できる。

アレルギー疾患を治療する普通の方法は、少量 の増加していく量の抗原を間欠的に、たとえば1 超間毎に、且つ乳腺細胞又は好塩基体の脱損粒化 ~おける逡週は通常高められた第二次 [既往症の (anamnestic)]反応を誘発する。

とのナトピーの発現は個体内におけるレアギン (reagin)と呼ばれる以る種の組織感作性 [gE抗 体の産生により関与される。とれらの(g.E抗体は 権々の体組織中に存在する細胞項の受容体 (receptors)に対する高い親和力を有する。との 受容体は体全体にわたる結合組織中の毛管と密接 に関連して見出される乳腺細胞 (mast cells)上 に及び好塩基性白血球 (basophilic leukocytes) (blood cells) 上にある。乳腺細胞及び好塩基 体 (basophils)は、高含量の楽理学的活性中介体 (mediators)、たとえば細胞質顆粒 (cytoplasmic granules)中に澱縮されたヒスタミン、セロ トニン、(5-ヒトロキシトリプタミン)及びキ ニン(塩基性ペプチド)を含有する。乳腺細胞及 び好塩基体に固定されている!gE抗体の抗原との

- 1 2 -

の誘発を回避する投与量で、繰り返し住入すると とによつて個体を免疫する(脱感作する(dosensitizing)〕ととから成る。繰り返し注入はプロ ツキング 【 g G 抗体の水準を増加させるが細胞に 結合したIgB抗体の水準を増加させないと考え られている。

との脱級作方法は多くの欠点を伴なり。一貫し て治療学的利益を選成することは困難でありそし て治療は面倒くさい。更に,瑕境的抗原にさらす ・ととは【g&抗体のその伎の産生を引き起とし、 【g E抗原反応及びその後の【g E 架橋の可能性 は常に存在する。

自己免疫疾患は、個体が自己抗原に対する抗体 の産生により免疫学的に反応する自己免疫反応か ら生じる病理学的状態である。 自己免疫性は体の 殆んどすべての部分に影響することができ、そし て一般に自己抗原と「gG抗体間の反応を含む。

ない。

代表的自己免疫疾患は甲状腺、胃粘膜、副肾、皮 順、淤血球及び滑膜(synovial membranes)を 包含するなとができる。

取る種の自己免疫疾患に対しては、非特異性の免疫抑制治療、たとえば全体X額照射、又は細胞群性 (cytotozic) 薬剤の投与が使用されて限られてはいるが好結果を得ている。かかる治療の後には使用される薬剤の排性及びかかる治療の後に続く種々のガン特にリンパ腫(lymphomas)及び細網細胞肉腫(reticulum cell sarcoma)の増加した出現率が包含される。更に、慢性の免疫抑制に対する非特異性の試薬の使用は、通常の環境下では問題を引き起とさない環境的関類(fungi)、パクテリア及びウイルスからの重症の感染に対する患者の敏感性を大きく増加させる。本明細部に供示された発明は特異的であり且つ不快な(offending)抗原に対する抗体反応を抑制するにすぎ

- 1 5 -

する第二次反応はそれが同じ担体上に投与される 時に誘発され得るにすぎず、もしそれが免疫学的 に無関係の担体上に導入されるならば個体はハブ テンに対する免疫学的配像を何ら示さず、そして 典型的な第一次反応を与える。

第二次反応に対する能力が多年にわたつて持続 し得る故に、それは長期に持続する免疫を与える ことができる。第一次反応は抗体がよりゆつくり と現われる故に防御性が小さい(less protective)。 一連の報告者において、本発明者及びその共同研究者の一人は、適当なハブテンが結合したD-グルタミン酸:D-リジンを使用して、長期のハブテン特異性骨髄由来の細胞耐性の系統を証明しそして特徴づけた。

[J. Ezp. Med., Vol. 184, pp. 201-228 (1971); Vol. 186, pp. 1404 -1429及びpp. 426-488 (1972); 抗原油出物による環境的アレルギーの治療のプロッキング脱線作方法及び自己免疫疾患の非特異性免疫抑制と対照的に、本発明は特異的抗原に対する抗体の産生の抑制による特異的免疫学的耐性の長期持続状態を誘起する手段を提供する。

免疫学の分野における従来技術の観点から、抗原とハブテン間の区別を認識するととは重要である。既に定域した如く、抗原は抗体の産生を引き起こしそして産生した抗体と特異的に反応する。対照的にハブテンはそれ自体抗体産生を刺激しないが一旦産生された抗体と結合する小分子として定義される。更に一般に細胞免疫(cellular immunity)を誘発せず、他のハブテンに対する担体として働かずそして免疫原性担体上に導入された時のみ抗体産生を誘発する。抗・ハブテン抗体反応は厳密な担体特異性を有する。ハブテンに対

- 1 6 -

Vol. 188, pp. 812-817 (1978);
Vol. 189, pp. 1446-1468 (1974)
及び Proc. Natl Acad. Sci. U. S. A. Vol. 71,
pp. 8111-81148照]。

とれらの研究は、2・4 ジェトロフエニル (Dnp)
ハブテンに対して特異的である抗体症の抗体産生
細胞の骨髄由来のリンパ球先駆体における耐性の
誘発に成功したことを示した。この研究は Dnpと
D-グルタミン酸: D-リジン (以後D-G Lと
称する) の複合体 (confugate)の使用を含む。

本発明者と共同研究者の一人による最近の研究 はヌクレオシドデターミナント (nucleoside determinants)に対する耐性はヌクレオシドと D-GLとの複合体を使用することによつて得られ得ることを証明した(J. [mmunol., Vol. 114, pp. 872-876(1975)参照)。 ヌクレオシドの研究は、複楽環式塩基及び5段類

特開昭53-121943(6)

から構成されているヌクレオシドの混合物に対す る耐性の誘発を取り扱つた。との研究はDNP-D-GLに対する耐性の誘発に類似している。

とれらの免疫学的研究は、D-GL共真合体の 如き適当な非免疫性担体にカツブルした時に単一 デターミナントとして機能する化学成分に対する 抗体反応の抑制を証明する点で利益があるが、抗 原に対する免疫治療学的適用は開示されていない。 ベニシリンアレルギー及び主要な抗原性デター ミナント (antigenic determinant)、[ペンジ ルペニシロイル(BPO)〕の使用に関すること での実験的結果は<u>Proc. Natl. Acad. Sci.</u> U. S. A. , Vol. 78, 166, pp. 2091~ 2095 (1976) に開示されている。

本発明の主題事項は、

(a) 個体中での特異的抗体産生を抑制すること ができる治療学的免疫抑制剤を包含する。該免疫

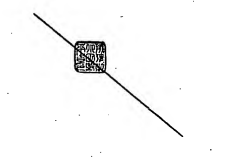
- 19 -

ドライロツト (dry rot)、パン酵母、破傷風トキ ソイド (tetanus toxoid)、シフテリア科案 (diphtheria toxin)、フィチン (ficin)及びそ の誘導体が包含される。自己抗原には、核酸、オ リゴデオキシヌクレオチド、チログロブリン、甲 状腺肠胞表面 (thyroid cell ourface) 又は細 胞質 (cytoplasm)、頭頂細胞 (paristal cell)、 鋼腎細胞 (adrenal cell)、表面細胞 (epidermal cell)、葡萄版细胞 (uusa cell)、基礎膜細 胞 (basement membrane cell)、赤色細胞表面 (red cell surface)、小板細胞表面 (platelet cell surface)、筋肉細胞胸腺筋様部細胞 (thymus myoid cell)、ミトコンドリア、分泌管軸 胞(secretory duct cell)、デオキシリポ核酸・ タンパク質、アセチルコリン受容体物質 (acelylcholine receptor substance), インシュリン 及び他の正常ホルモン及び組織因子が包含される。

抑制剤は、D-グルタミン酸: D-リジン共盟合 体と抗原との複合体である。との抗原はアレルゲ ン (allergen)又は自己抗原 (self-antigen) の 何れであつてもよい。アレルゲンには、ペンジル ペニシロイル、インシユリン、オパルブミン (oval bumin)、ラクトアルブミン、ペルムダー草 花粉 (bermuda grass pollen)、アモシー草 (timothy grass)花粉、果樹園草 (orchard grass)花粉 及び草花粉 (grass pollen)の組合せ サワギク (ragweed)花粉、サワギク抗原E、樺の 木 (birch)花粉、蜂毒液 (bee venom)、蛇毒液 (snake venom)、馬の隣角 (horse dander)、猫 上皮 (cat epithelial)、ハッドドック (haddock)、 ハウスダストダニ (house dust mite)、クリサ ンテムムロイカンテムム (chrysanthemum Leucanthemum)、アルテルナリアテヌイス (Allernaria tenuis)、トリプシン、キモトリプシン、

- 2 0 -

- (b) D-グルタミン酸: D-リジン共取合体を 抗原と反応させるととによつて治療学的免疫抑制 剤を製造する方法。カップリングした抗原 - D -GL複合体は常用の稍製技術によつて回収される。 及び
- (d 前配した抗原とD-グルタミン酸:D-リ ジンとの複合体の投与による、抗原に対する免疫 学的耐性誘発治療を必要としている、個体におけ る抗原に対する免疫学的耐性を膀発する治療学的 方法。



特開昭53-121943(7)

によつて発現せしめられる。

本発明は特異的に不快な抗原に対する免疫学的 射性の誘発に関する。この抗原は D - G L 共重合 体にカップリングしている。達成された免疫学的 耐性は、個体が、個体への抗原の導入に応答して 抗体を進生しないような特異的非反応性状態と定 銭することができる。誘発される耐性は、

- (1) 抗原 D G L で処理された個体が一次の抗原 特異性抗体反応を発現させることができないこと。
- (3) 抗原によつて先にブライムされた (prim-ed) 個体が、抗原 D G L 複合体 による処理に続いて第二次抗 抗原反応 (anti-an-tigen response) を引き起こすことができないとと

- 28 -

するための投与形態は製薬科学において認知され た方法により製造することができる。

ペニシリンの如き医薬品に対する過敏症反応 (Hypersensitivity reactions)人 間において良く知られているアレルギー疾患であ る。ペニシリンに関して説明されている関与する 機構は一般にアレルギーに対するモデルと考える ことができる。特異的抗原・抗体反応の抑制の完 全な研究を行なりために、ペニシリンモデルのア レルギーが使用された。

ペニシリンは比較的不安定であり、そしてその 格液の大部分はペニシロイル並びにタンパク質の アミノ基及びスルフヒドラール基の他の避換基を 形成する高度に反応性誘導体である、少なくとも 少量のペニシリネートを含有する。最も広範囲に 使用されたペニシリンである結晶性カリウムペン ジルペニシリンG(KPG)から誘導されたペニ

との抑制は特異的抗体反応に対する有効な抑制 作用を有する或る量の抗原 - D - G L 複合体をそ の個体に投与するととによつて達成される。との 明細費において使用された用語 " 脳体 " とは、人 間又は人間に対するモデルである実験動物を意味 する。本発明の複合体の使用に対する医学的指示 は、個体内での特異的抗原に対する抗体反応を抑 制することが所望される何れかの条件である。用 語 「抗体反応の抑制 「又はその用語の均等ないか なる用語も、特異的抗原に対する免疫学的耐性の 意発ある程の増加を意味する。この抑制は個体に 抗体反応を抑制又は減少せしめる投与量又は 一連 の投与量を投与することにより達成される。その 盤は個体により又は指示によつて変わるけれども、 余計な実験を行なりことなく医師によつて容易に 決定される。皮下投与が好ましい。複合体を投与

- 24-

シリンG はカルポキシル基に結合したペンジル基を有し、ペニシリンG の主要な抗原デターミナント、即ち抗体 - 抗原反応の特異性を決定する抗原分子の限られた部分はペンジルペニシロイル (以後BPOと称する)である。

本発明の抗原 D - G L 複合体を製造する方法は
D - G L 共監合体をアルカリ溶液中に溶解しそしてこのアルカリ溶液を約2~8モル当盤の抗原と
反応させることを含む。反応混合物を約10℃乃至80℃の温度で約1時間保持する。反応混合物の月出はアルカリ物質、たとえば及の日又はNaOHの添加により約10-12の超囲に保持する。抗原複合体を公知技術、たとえば透析により洗浄し精製する。それぞれ約84000、約50,000及び約64000分子量並びにグルタイン設:リジンのモル比60:40をを有する適当を共重合体がマイルズラボラトリーズ(Miles

Laboratories)、Inc., 1127
Myrtle Street, ELkhart, Indiana,
46514から入手できる。

本発明の複合体の免疫特異性特徴を決定するために、抗原に対する高力価のIgE、IgG、及びIgM抗体反応が抗原キーホールアオガイ(keyhole limpet)へモシアニン(KLH)の腹腔内(i.p)住入によつてマウス中に誘発された。次いで反応において産生された抗体の量は以後に配載したアツセイ法により側定された。第一次免疫の前又は後に本発明に従う抗原・D・GLによるかかるマウスの処理は液素性(humor・al)及び細胞水果の両方で側定したIgE及びIgG額のその後の抗・抗原抗体反応の顕著を抑制をもたらす。

- 1 BPO-担体複合体
- (a) BPO-KLH及びBPO-BSA

- 27 -

BPO₄₅-BSA(₂-NH₂ に当量のカリウム ペンジルペニシリン 1 0 当量); BPO₁₀-KLH(₂-NH₂ に当量のカリウム ペンジルペニシリン 1 0 当量; 5 0₂-NH₂ 基 で評価して 1 0 0,000 のKLHのサブユニント

(b) BPO-SRBC(ヒンジ赤血球(Sheep Ergthrocytes)]血情BPO-特異的IgG 抗体を試験するのに使用するために、BPUを
J. Immunol. 96、pp. 707-718
(1966)に記載の方法によつてSRBCにカップリングした。

前記の如くして製造したBPO -担体はマウス の免疫又は以後に詳細に述べる抗 - BPO抗体の 例定に躱し使用した。

1 免疫化手順

の分子量)

マウスを 0.5 以無歯塩溶液 (まします)しゅ

特別昭53-121943(8) BPO&J. Clin. Invest. 47, pp. 556-567(1968)及び Int. Arch. Allergy, 89, pp. 156-171 (1870)に記載されたキーホールアオガイへ モシアニン(KLH)及びウシ血清アルブミン (BSA)にカップリングさせた。複合体の低白 貿機度はキエルダール法**宣**業分析(BPO基化 よ り寄与された選累の量に対する補正を伴なつて) 「により決定された。複合体はペナマルデート (penamaldate)強度を決定することにより BPO含有率をアツセイされた。ペナマルデート 測定はBPO - D - G L 複合体の分光光度法によ る定量的決定を含む。〔Methode in Immunology and Immunochemistry, Academio Press, pp. 141-142 (1967) 診照]。得られたBPO/KLH及

- 28 -

ぴBPO/BSAのモル比は

第一次及び第二次免疫の後にいろいろな間隔でマウスを後方眼窩袋(retro - orbital plezus)から出血させそして血清抗体水準を下配に示した如く決定した。

田 抗 - B P O 抗体の側定 血情 I g E 抗体

受動皮脂アナフィラキシス(PCA)

PCA法は所定群のマウスから血情をプールし そして豚血情を2%正常ラット血膚中で遅次に希 駅する(2倍)ととを含む。種々の希釈率の各々 の0.1 単分数を試験ラットの毛をそつた背側皮膚(dosal skin)に皮内に住入した。4 -2 4時間の感作期間の後、この方法によつてIgE 抗体のみを測定するPCA反応を、リン酸塩酸衝食塩水中に溶解した10%のエパンス背染料(Evans' bluedye)中のBPO-BS±の静脈内住入(毛をそつたラット体重2509mにつき1m)により誘発せしめた。PCA力価は5加直径ブルーインク反応を生せしめる血槽のもつとも高い希釈率の逆数として表わされる。
[Life Science、81、pp.818-820(1969)診照]

血膏抗 - Κ L H 抗体の側定

血清 Ig E抗 - KLH抗体水準は前記したPCA 反応により決定された。Ig G抗 - KLH抗体は J. Immunol . 114、pp. 872-876 (1975)中に記載の1211-複識された単単体

-81-

E)を含有する 0.1 M 炭酸水素ナトリウムの積々の変化及び最終的にリン酸塩設備された食塩水に対する種々の変化を含む。

前記した方法によるBPO-D-GL複合体の分析はBPO-D-GLモル比がBPO。D-GLモル比がBPO。-D-GL(2当位のカリウムペンジルペニシリン/当位S-NH。)であることを示した。産生したBPO-D-GL複合体はペンジルペニシロイル又はその誘導体対共重合体のモル比が少なくとも40:1であつた。

BPOに対する高力価IgE、IgG及びIgM 抗体反応はBPO-KLHの腹腔内在入により誘 発された。第一次免疫化の前又は後の何れかにお いて本発明に従りBPO-D-GLにより後配す る如く、かかるマウスの治療は、液素性及び細胞 水準の両方で側定したIgE及びIgG種のその 後における抗-BPO抗体反応の組者な抑制をも 特別昭53-121943(9) KLHを使用してラジオイムノアツセイにより決 定した。

下配実施例により本発明の複合体の製造を説明する。

奥施列1

BPO-D-GL複合体

約50,0000の平均分子量及びグルタミン酸:
リジン競送モル比60:40を有するD-GL共
重合体の18分数を0.1m炭酸ナトリウム俗液
(pH=11.5)中に俗解した。pHを1NaOH
の添加により約10-12に維持した。2~8モ
ル当盤のカリウムペンジルペニシロイルを加え、
そして反応健合物を約10~80℃の温度に約1
時間保持した。

得られるBPO-D-GL複合体を透析槽製化 より未反応ペニシリン塩から分離した。この透析 は1%ジェチルアミノエチルセルロース (DEA

-82-

たらした。

BPO - D - G L 処理が第一次免役化に先行する場合にBPO - D - G L によるBPO - 特異性 朝性の誘発

液素性免疫反応の分析

二つの群の正常なBALB/でマウスを4投与量の食温水又は500μ9のBPO-D-GLにより8日間隔で皮下に住入した。この治療法は、(1)皮下経路の方がD-GL複合体による耐性誘発に対しては複腔内よりと同じ程又はそれより良好であること及び(2)2回のBPO-D-GLの500μ9投与量が観暑ではあるが不完全な程度の耐性をもたらすことを証明した予備契験をペースとして選ばれた。最後の投与後1週間目に、動物はみよりばん4甲と混合した感作性抗原BPO-KLH1μ9で第一次の免疫を行ない、免役工程はかかるマウス中にかける良好な1gE、1gM及び

- 0 4 -

特別昭53-121943(10) ス関の I g E 抗 - K L H 抗体力価を 8 5 日観終期 間にわたる比級は耐性特異性を示した。

J. Immunol. 111、688-640頁
(1978) に記載のヒッジ赤血球にカップリングしたBPOを使用して受動血球凝集反応
(passive hemagglutination) により血液BPO-特異性IgM及びIgG抗体を
決定した。IgG及びIgM榴の抗-BPO抗体
反応は前記したIgB 組の結果に類似していた。
BPO-D-GLで処理したマウスは全免役期間
及びその後の第二次挑戦の期間にわたつて対照に
比較して顕著に低い水準のIgG抗-BPO血療
抗体を示した。

脾細胞(spleen cells)を無角条件下に除去し、そして Soience 140、405 -411頁(1968) に記載の方法によつてBPO - 特異性血小板形成性細胞に対して分析した。

- 86 -

表 l 血液抗体反応

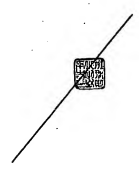
BPO-KLHに対するBALB/ c マウス の第一次 I g E 抗 - BPO 抗体反応に対する BPO-D-G L 予備処理の効果

_	工程成被		血情抗 - BPO抗体
料		プライミング 仮の日数	I g E
	(対照)	7	< 1 0
		14	160
I	食塩水 8.6.	2 1	8 2 0
	. * * *:	2 8	8 2 0
		8 5	2560
_	BPO - D - G L a.c. [7	< 1 0
		1 4	< 1 0
1		2 1	< 1 0
		2 8	<10
		8 5	4 0

IaG 期一次抗 - BPO抗体反応を誘発すること が見出された。すべての動物を1週間間隔で出血 させそしてそれらの血滑の抗 - BPO及び坑 -KLH抗体の分析を行なつた。第一次免疫後28 日目に、両群のマウスはみようばん2wと混合し た1μgのBPO-KLHで第二次挑戦が行なわ れた。7日後それらは出血せしめ、そして殺した。 工程成構表及び血清抗体反応のデータを表して設 約した。対照動物は14日までに良好な第一次 Ig E 抗 - BPO抗体反応を発現せしめ、それは 21日までにピークに達した。これらの動物は 28日目の第二次挑戦に続いて85日目に鋭い既 往症反応を示した。対照的に、 BPU-D-GL で予備処理したマウスは28日の第一次経過にわ たつて検出可能な IOE 抗 - BPO 反応を生ぜず そして単二次挑戦に続いてほんの近い益の抗体を 強生したにすぎない。処理したマウスと対照マウ

-85-

共植数子皮下アナフィラキシス反応
(heterologous adoptive cutaneous anaphylaxis reactions)を
J. Immunol. 111、688-640頁
(1878) に記載の如くして行なつた。データはIのG及びIのM種の実質的により値かなBP
O-特異性抗体が未処理対照マウスと比例して
BPO-D-GLで処理したマウスの解細胞中に



存在していることを示した。

第二次挑戦は 2 8 日目に投与した。 先に免疫されたマウスにおける B P O - D - G L の役与による B P O - 特異的耐性の誘発

8 つの群のBALB/ c マウスを、みようばん 4 写と混合したBPO - KLH1 μ 9 により 腹腔 内にて免疫した 2 週間後、 この群を出血せしめ、 次いで食塩水、 5 0 0 μ 9 の BPO - D - GL 8, c.にて 隔りて 2 回 (1 4 日 及び 1 6 日 に) 処理した。 1 8 日 目に、 すべての動物をみようばん 2 写と混合した BPO - KLH1 μ 9 で第二次 挑殴し、 そして その 6 の 8 週間にわたり 7 日間隔で出血させた。 第二次免疫後 2 1 日 目に、 動物を 殺しそして それらの 時細胞を BPO - 特異的 垤 (plaque) 形 成性細胞に対して分析した。

血清抗体反応の工程成績及びデータを表 I に要約する。8 つの群のマウスはすべて B P O - D -

- 89 -

抗-BPO反応において実質的に抑制された。

表 17

·BPO-KLHに対するBALB/cマウス の第三次 I g E 抗 - BPO及び抗 - KLH抗体 反応に対する BPO-D-GLによる間隔的 に行なう処理の効果

	工程成績		血膚抗 - BPO抗体 (PCA力価)
群	間隔を殴いた 音	第二次挑戦 その日数	I g E
	(対照) 食塩水	4	8 2 0
I		7	1 2 8 0
		14 .	1280
		2 1	8 0 0
:	BPO-D-GL 腹 腔 内 (500#X2)	- 4	8 2 0
I		7	4 0
		1 4	4 0
		2 1	4 0
-	BPO-D-GL a, c, (500 μf×2)	- 4	8 2 0
H		7	4 0
		1 4	2 0
		2 1	< 1 0

特別昭53-121943(11)
G L 処理のすぐ前に比較し得る水準の I g B 抗 B P O 抗体を示した。B P O - K L H による第二
次挑戦に続いて、未処理対照マウスは7日及び
1 4 日は高原状で挑戦後21日までいくらか傾斜
した既往症の I g E 反応を示した。対照的に、B
P O - D - G L で処理された2つの群は B P O K L H による第二次免疫に反応せずそして更に循環している I g E 抗 - B P O 抗体水準の減少を示し、
これは皮下にて B P O - D - G L で処理した群に
かいて戦も顕著であり;後者の群の I g E 力価は
21日目に何も検出できなくなるまで漸進的に減退した。21日間の 観察期間にわたり処理マウス
と対照マウスとの間の比較し得る I g E 抗 - K L H
抗体力価は耐性特異性を示した。

IgG 種の抗 - BPO抗体反応における同様な 発見が得られた。かくしてBPO - D - G Lによ り処理したマウスは対照と比較してそれらのIgG

- 4 0 -

牌細胞試験は処理されたマウスの脾中のIgG及びIgM組のBPO-特異的抗体の水準が未処理対照の弾におけるよりも低いことを示した。

上記のととから、本発明は特異的抗原に対する 免疫学的耐性の状態が適当な抗原 - D - G L 複合 体の投与により個体中に誘起され得る方法を与え る。耐性は I g E 並びに I g G 及び I g M 抗体極にお いて示される。更に、試験結果は耐性が処理期間 に動物の免疫状態にかかわりなく確立され得るこ とを示す。

夹 施 例 [

BPO-D-G L 複合体

平均分子量約64000及びグルタミン酸:リ ジン残落モル比60:40を有するD-GL共重 合体18分量及びカリウムペンジルペニシロイル 0.58分量を0.1M炭酸ナトリウム溶液中に溶解 した。pHを1N NaOHの添加により10-12

待開昭53-121943(12)

間に保持した。反応混合物を約80℃の温度で約 1 光時間維持した。

得られるBPO-D-GL複合体を1 % DEA Eセルロースを含有する O. 1 M NaHCO。 に対し て透析による未反応ペニシリン塩から分離した。 透析は約1週間の期間進行せしめられた。

前記した方法により得られたBPO-GL複合 体の分析はBPO:D-GLモル比がBPO。3-D-GLであるととを示した。

実 施 例 🛚

インシュリン-D-GL複合体

版インシュリン 5 0 叫分撻を 3.1 の PH で 0,01 Mエチレンジアミンテトラ酢酸(EDTA) 中に溶解した。溶解したインシュリンを同じED TA溶液に対して一夜透析した。透析媒体は25 × 10⁻⁸ M E D T A を含有する約 8 5 の p H の 0.08 BMホウ徴塩錽衝腋に変えた。トルエン・

- 48 -

2.5×10- MEDTAを含有する0.1 M (NH4)。 CO. に対して透析し、そして溶出剤として25× 10-MEDTAを含有する0.01MNH, HCO. を使用してセフアデックス (Sephades) 6 7 5 カ ラム上で分面した。複合体を蒸留水に対して貝に 透析しそして凍結乾燥した。

央 旅 例 N

ヌクレオチド - D - G L 複合体

とうし胸腺 (Calf thymus) DNAのデオキシ リポヌクレアーゼ (DNass) 【による消化、それ に続くDEAE Sephadez A 2 5 カラム上での分 凾によりオリゴデオキシヌクレオチド(三重体及 び/又は四量体)を製造した。との処理は、5元 Mトリス (ヒドロキシメチル) アミノメタン (* TRIS *) - TM 尿 数 緩 衛 液 (p.H = 7.6) 中の Q.4 M. LiCl 線状勾配を使用することを含 んだ。帝出剤として蒸留水を使用してクロマトグ

2 , 4 - 9 1 Y 2 T x - F (TDIC) & 0 CO インシュリン格族に加えた。反応混合物を約80 分間0℃にて放しく境搾し、次いで約2~4℃の 温度で10分間120008にて遠心分離した。 上催放を栓をした試験管中にデカントし、そして 試験管を氷俗中に入れた。反応を氷浴温度に更に 1時間進行せしめた。

平均分子量64000及びグルタミン線:リジ ンモル比 6 0 : 4 0 を有する D - G L 共重合体 50 四分量を 25×10-8 MEDT Aを含有する 0.088 M ホウ酸塩酸資液 (p H 9.5) 中に溶解 した。pHを2N NaOHより約10-12に調節 した。

D-G L 溶液をインシュリン溶液に加えた。反、 応混合物に加えられたインシュリン対D - G L の モル比は10:1であつた。反応を約85~40 じて1時間進行せしめた。次いで反応低合物を

- 44 -

ラフィー法により、尿素を生成したオリゴデオキ シヌクレオチドから除去した。

生成したオリゴデオキシヌクレオテドを、約 64000の平均分子造及びグルタミン酸:リジ ンモル比60:40を有するD-GL共重合体と 反応させる。反応はカップリング剤として1・エ チル・8 - ジイソプロピルアミノカルポジイミド 塩酸塩(EDC)を使用して蒸留水中で行なり。

得られる複合体を2~4℃で約1週間の透析に より不純物及び未反応出発物質から分離する (J. of Immun., 96, 878 (1966)]. とりし胸腺 DN Aをデオキシリポヌクレアーゼー により消化し、それに続いて該原科を約10,000 の分子並カット・オフを有する河過器中を通過せ しめるととによりオリゴヌクレオテドもまた製造 された。好適何過器はロームアンドハース社

(Rohm and Haas Co., Independence Mall

特別昭53-121943(13)

West Philadelphia, Pennsylvania, 19105)
の部門、アミコン (Amicon) から簡潔名PM 10の下に入手できる。戸蔽をオリゴデオキシヌ
クレオチドのリースとして使用した。

ヌクレオチドは複案選式塩基、五炭糖及びホスフェートから成る。核酸は、ホスホージエステル結合により相互に結合した4の異なつたヌクレオチドから成る。オリゴヌクレオチドはホスホージエステル結合により相互に結合している10より少なテル結合により相互に結合してのジエステル結合により相互に結合してのジエステル結合によりがある。とのジェステル結合によりが表別ではなる。を改ぜに対して特異的抗体は塩素及び/するもしなが、非免疫原性担体(たとえばローGL)におって、非免疫原性担体(たとえばローGL)におって、自己免疫疾患の病理学的状態にある。といようによって、自己免疫疾患の病理学的状態にある。といますの表別では、

- 4 7 -

により7.5-80に上昇せしめた。

Worthington Biochemicals, Inc.

Freehoed, New Jersey, 0 7 7 2 8 から入手できるサワギク抗原 E の 5 可分量を蒸留水中に溶解し、D - G L - ウッドワーズ 試楽溶液に加えた。 抗原 E は 8 7,8 0 0 の分子量を有し、 窒素は 1 7.1 %であり、 炭水化物は 0.2 % であつた。 S 値は 3.0 5 であり、 1 cm にかける 1 % 溶液の吸光 係数 (280 4)は 1.18 であつた。

混合物を6℃で24時間提拌した。反応混合物を溶出剤として0.1 M NL HCO。を含めて、0.01 M NL HCO。を含めて、0.01 M NL HCO。を使用してセフアデックスG-100カラム上で分面した。第一ピークを含む管を相互にブールし、そして複合体を更に蒸留水に対して透析しそして複結乾燥した。

本発明は、いかなる抗体機能障害に関しても病。 理学的発現の治療に対して治療学的流療を有する。 連した核唆嫌避境が得られる。対隔的に、ホスポーツエステル結合を含まないスクレオッドに対する耐性の先行技術による誘発はハブテン・D・G L 耐性、たとえば、Dnp・D・G L により俗様に 関連している。オリゴデオキシスクレオチドに対する耐性の誘発は核酸に対する耐性の誘発に核酸に対する耐性の誘発に呼しいと考えるととができる。

夹 旅 例 V

サワギク抗原 E - D - G L 複合体

64,000の平均分子量及びグルタミン酸:リジンモル比60:40を有するD-GL共重合体50 可分量を蒸留水2 型中に溶解した。溶液を氷浴中で0℃に冷却しそして撹拌した。N-エチル-5-フェニルイソやサゾリウム8'-スルホネート(Woodward's Reagent)50 可分量を蒸留水0.5 型中に溶解し、D-GL溶液に加えて、撹拌を0℃で約1時間続行した。pHを2N NaOH

-48-

先に示した如く、多数の個体が環境的抗原に対して過敏症であるので、これらのアレルギー症状を 軽減するべき治療方法は大きな治療学的価値があ る。本発明により、特異的な感作性抗原に対答す る「QE 及び I g G 抗体産生は大巾に抑制される。

従つて、本発明の抗原・D・G L 複合体及び治

仮は、アレルゲンとして表示される広い範囲の環

境的抗原を含む。たとえば、代表的アレルゲンは
ペニシリンの如き医薬;インシュリンの如きホル
モン;サワギク、ペルムダー草、果樹園草及びア
モシー草の如き花粉、クリサンテムムロイカンテムムの如き花の花粉及び碎の木の如き樹木花粉;
すずめ蜂(bee wasp)及び蛇の毒液;鳥頭扇の如き動物のふけ(danders);歯土皮の如き食品タンパクダアレルゲン、ハウスダストダニ;パン酵

母〔 契値呼母菌(Saccharomyces cerevisiae)

の如き関領; アルテルナリアテヌイスの如きカビ 類; ジフテリアの如き毒素; 破傷風の如きトキソ イド; オパルブミンの如きタンパク質; トリブシ ン、キモトリブシン及びフイチンの如き酵素; 及 びこれらのアレルゲンの誘導体を包含するがそれ

に限定するものではない。

過敏症の個体にアレルギー症状を生ぜしめる前記した環境的アレルゲンに加えて、本発明は自己免疫疾患の治療に対して治療学的価値を有する。自己免疫疾患は個体の体の殆んどすべての部分に影響を及ぼすことができる。いくらかの反応は器目・特異性抗体を志向し、そして特定の細胞種類たとえば悪性貧血(pernicious anemia)における胃粘膜の緩細胞に向けることができる。他の反応は広く分布した抗原に向けられ、そして伝染性疾病、たとえば全身系紅斑性狼疫(systemiciupus erythematosus)(SLE)に関連して

特別昭53-121943(14)
いる。更に他の疾病においては反応はとれらの極
端の中間、たとえば慢性の糸球体脊炎(glomerulonephritis)及び肺出血(pulmonary
hemorrhages)により特敵づけられたクッドパス
チュア病(Goodpasture's dissase)であり、抗
体は腎糸球体(Kidney glomeruli)及び肺実質
(lung parenchyma)の基礎膜に付着している。

抗体は、アセチルコリン受容体部位に対する抗体が神経インパルスの伝達を阻害する筋無力症 (myasthenia gravis)において生じる如く、特異的細胞受容体に対しても逆生される。抗体はインシュリン受容体部位に対して形成されることができて細胞に対するインシュリンの結合を阻止し(blocking)、それによりホルモンの正常な作用を妨害する。

- 5 2 -

- 5 1 -

代表的な自己免疫疾病及び対応抗原は、

•

甲状腺

ハシモチの甲状腺炎

(Hashimoti's thyroiditis)

(hypothyroddism)

甲状腺中毒症

TARTOUL (Thyrotoxicosis). (hyperthyroidism)

胃の因子(1)粘膜

磁性貧血(ビタミン12不足)

侧肾

アツソン領

(Addison's diseass)

皮膚

4. 常性天疱瘡

(Pemphigue vulgarie)

(Pemphigoid)

A

交感性眼炎

(Sympathetic ophthalmia)

赤色细胞

自己免疫性格血性贫血 (antoimmune hemolytic anemia) チログロブリン 及び

甲状腺細胞表面

固有の頭頂細胞

副腎細胞

表面細胞 (Epidermal cells) 及び

袋皮 - 真皮値の基礎膜

葡萄膜

赤色細胞聚面

小板

自然発生の血小板板少性貧血

(Idiopathic thrombocy to -

penio purpura)

骨格筋及び

筋無力症

筋肉細胞

小板袋面

心筋

(Myasthenia gravis)

及び胸腺筋様部細胞

肝故(胆道)

第一次胆汁性肝硬变

(primary biliary cirrho-

8 (8)

ミトコンドリア(主として)

ショーグレン病

(Sjögrens's disease)

分泌質、ミトコンドリア核及び I g G

を含む

滑液溴他

リウマチ様関節炎

(Rheumatoid arthritis)

IgGのFo領域

- 5 4 -

本発明の方法によれば、自己免疫疾病の軽減は 前記した種々の自己免疫疾病において包含された 適当な抗原をD-GLにカップリングさせること により達成され得ることは明らかである。自己抗 原に対するIgG 抗体の産生の抑制は殆ば学的に 価値がある。

特許出版人

デビッド・ハーペイ・カッツ。

丹神人

弁理士 小田島 平 1

